# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

08-015858

(43) Date of publication of application: 19.01.1996

(51)Int.CI.

G03F 7/004 B01F 17/52 C09D133/06 C09D201/02 G03F 7/035 // C08F290/06 C08G 18/65

(21)Application number: 06-149464

(71)Applicant:

**DAINIPPON INK & CHEM INC** 

(22)Date of filing:

30.06.1994

(72)Inventor:

NAKAMURA CHIAKI

**УАМАМОТО КОЛІ** 

HAYAKAWA EIJI

#### (54) PHOTOSENSITIVE COMPOSITION

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a photosensitive compsn. having good developing property for a fatigued developer.

CONSTITUTION: This photosensitive compsn. contains a fluorine-based surfactant, a photosensitive compsn. and such a synthetic resin that is insoluble in water but soluble or swellable in an alkaline aq. soln. The fluorine-based surfactant consists of a synthetic resin having fluoroaliphatic groups, polyoxyalkylene groups and/or anionic groups, and substituents having acid hydrogen atoms. Thereby, with the obtd. compsn., a coating film having uniform thickness in the coating area per conventional unit time and having good developing property for a fatigued developer is obtd.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

10.05.2001

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

## (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平8-15858

(43)公開日 平成8年(1996)1月19日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup> G 0 3 F 7/004 B 0 1 F 17/52	酸別記号 504	庁内整理番号	FΙ		技術表示箇所
C 0 9 D 133/06	PFY				
201/02	PDE				
G03F 7/035			•		
			-f34 D. 34 D44 -	ver	

(21)出願番号

特願平6-149464

(22)出顧日

平成6年(1994)6月30日

(71)出願人 000002886

大日本インキ化学工業株式会社 東京都板橋区坂下3丁目35番58号

(72) 発明者 中村 千明

東京都豊島区高田1-35-2

(72)発明者 山本 耕治

群馬県館林市青柳字諏訪1422-2-202

(72)発明者 早川 英次

栃木県宇都宮市住吉町15-1

(74)代理人 弁理士 高橋 勝利

# (54) 【発明の名称】 感光性組成物

#### (57)【要約】

【目的】疲労現像液による現像性が良好な感光性組成物 を得る。

【構成】フルオロ脂肪族基と、ポリオキシアルキレン基及び/又はアニオン性と、酸性水素原子を持つ置換基を有する合成樹脂からなるフッ素系界面活性剤と、感光性化合物と、水不溶かつアルカリ性水溶液に可溶性であるか又は膨潤性を有する合成樹脂とを含有する。

【効果】疲労現像液による現像性が良好であり、かつ従来の単位時間当たりの塗布面積においては、均一な膜厚の塗膜が得られる感光性組成物が得られた。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】フッ素系界面活性剤を含有する感光性組成 物において、該フッ素系界面活性剤が、フルオロ脂肪族 基(a)と、ポリオキシアルキレン基(b)及び/又は アニオン性基(c)と、酸性水素原子を持つ置換基

(d)を有する合成樹脂(I)であることを特徴とする 印刷版用感光性組成物。

【請求項2】合成樹脂(1)が、アクリル樹脂又はポリ ウレタン樹脂である請求項1記載の感光性組成物。

【請求項3】合成樹脂(I)が、ポリウレタン樹脂であ 10 る請求項1記載の感光性組成物。

【請求項4】ポリウレタン樹脂が、分子側鎖にフルオロ 脂肪族基とカルボキシル基を有し、かつ分子主鎖にポリ オキシアルキレン基を有するポリウレタン樹脂である請 求項2または3記載の感光性組成物。

【請求項5】ポリウレタン樹脂が、分子側鎖にフルオロ 脂肪族基とカルボキシル基を有し、かつ分子側鎖にアニ オン性基を有するポリウレタン樹脂である請求項2また は3記載の感光性組成物。

【請求項6】フルオロ脂肪族基(a)と、ポリオキシア 20 ルキレン基(b)及び/又はアニオン性基(c)と、酸 性水素原子を持つ置換基(d)を有する合成樹脂からな る界面活性剤と、感光性化合物と、水不溶かつアルカリ 性水溶液に可溶性であるか又は膨潤性を有する合成樹脂 とを必須成分として含有する印刷版用感光性組成物。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、新規なフッ素系界面活 性剤を含有する感光性組成物に関するものであり、更に 詳しくは、感光性組成物をフッ素系界面活性剤と共に有 30 機溶媒中に溶解または分散させ、支持体上に塗布した 後、乾燥することによって均一な膜厚を得ることのでき る感光性組成物に関するものである。

#### [0002]

【従来の技術】フッ素系界面活性剤は、溶液とした時、 気一液、液一液又は固一液界面の性質を著しく変化させ るという性質を有している。中でもフッ素系界面活性剤 は、従来の炭化水素系界面活性剤の有していない、フッ 素原子のみが有する特有の極めて特殊で高度な洗浄力、 湿潤力等の性質を有している。

【0003】この様な感光性組成物に用いられるフッ素 系界面活性剤としては、各種のものが知られている。例<br/> えば、特開昭62-36657号公報や特開昭62-226143号公報 には、フッ素化脂肪族基含有モノ (メタ) アクリレート とポリオキシアルキレンモノ (メタ) アクリレートとの 共重合体が記載されている。

【0004】感光性組成物は、例えば支持体上に塗布し 乾燥せしめて、感光層が設けられた印刷版を製造する際 に用いられている。この様にして得られた印刷版は画像

塗布され、実際の印刷に供される。この現像液は、所定

面積の印刷版を現像処理した後に廃棄されるわけではな く、リサイクル使用される。

#### [0005]

【発明が解決しようとする課題】この現像液は、一般に アルカリ性水溶液であり、印刷版の多くの面積を現像す ればするほど、アルカリ含有率が低下して初期に比べて 現像時間がより長くなり、印刷版の現像性が低下する。 また、この現像により現像液中に不溶物が発生すること が多い。

【0006】そこで、現像液が希釈されても、出来るだ け短い現像時間で現像が可能な印刷版が得られる感光性 組成物が求められている。

#### [0007]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、上記実状 に鑑みて鋭意検討したところ、従来のフルオロ脂肪族基 と、ポリオキシアルキレン基及び/又はアニオン性基と を有する合成樹脂からなるフッ素系界面活性剤の骨格に 酸性水素原子を有する官能基を導入すると、上記した課 題が解決されることを見い出し、本発明を完成するに至 った。

【0008】即ち本発明は、フッ素系界面活性剤を含有 する感光性組成物において、該フッ素系界面活性剤が、 フルオロ脂肪族基(a)と、ポリオキシアルキレン基 (b) 及び/又はアニオン性基(c) と、酸性水素原子 を持つ置換基(d)を有する合成樹脂であることを特徴 とする感光性組成物を提供するものである。

【0009】以下、本発明について詳細に説明する。本 発明でフッ素系界面活性剤として使用する合成樹脂

(I) は、①フルオロ脂肪族基(a) と、ポリオキシア ルキレン基(b)と酸性水素原子を持つ置換基(d)と を有するもの、②フルオロ脂肪族基(a)と、アニオン 性基(c)と、酸性水素原子を持つ置換基(d)とを有 するもの、③フルオロ脂肪族基(a)と、ポリオキシア ルキレン基(b)と、アニオン性基(c)と、酸性水素 原子を持つ置換基(d)とを有するものがある。

【0010】つまり、ポリオキシアルキレン基(b) と、アニオン性基(c)とは、その少なくとも1つの基 を合成樹脂中に有していればよく、異なる2つの基を同 40 時に有してしても良い。尚、本発明で用いる上記特定の 合成樹脂には、その鎖中に他の結合、例えば、アミド、 ウレイド、エーテル結合等を有していてもよい。

【0011】この様な本発明でフッ素系界面活性剤とし て使用する特定の合成樹脂 (1) は、例えばフルオロ脂 肪族基(a)と、ポリオキシアルキレン基(b)及び/ 又はアニオン性基(c)と、酸性水素原子を持つ置換基 (d) を有する、ポリウレタン樹脂、アクリル樹脂、ポ リエステル樹脂等が挙げられる。

【0012】中でもフッ素系界面活性剤として使用する フィルムを通して露光した後、現像液で現像され、ガム 50 特定の合成樹脂 (1) としては、ポリウレタン樹脂及び

アクリル樹脂が、疲労現像液による良好な現像性 (現像 時間が短い)と、単位時間当たりの塗布面積が大きい

(高速塗布) 時の感光性組成物の塗膜の均一性が兼備さ れるので好ましい。特にポリウレタン樹脂は、アクリル 樹脂よりも疲労現像液による現像性の改良効果(現像時 間の短縮率)が良好である。

【0013】本発明に使用される特定の合成樹脂(1) の分子量は、2,000~200,000であると、溶 剤に対する溶解度が良好で、かつ充分な効果が得られ好 ましい。

【0014】基 (a) は疎油性であり、基 (b) 及び (c) は基(a) に比べれば親油性である。基(b) 又 は基(c)の親油性により、この合成樹脂は、油溶性と なる。この様に、この合成樹脂は、基(a)と、基

(b) 及び/又は基(c) との間での親油性の程度の相 違により、界面活性能を発現する。

【0015】本発明で用いる上記特定の合成樹脂(1) は、少なくとも油溶性である必要がある。本発明におけ る油溶性とは、有機溶媒に溶ける性質を言うものとす る。本発明で用いる界面活性剤は、さらに水溶性を有し 20 ていてもよい。

【0016】本発明で用いる合成樹脂(I)における、 フルオロ脂肪族基(以下、Rf基と略記する)は、通常 飽和されかつ一般に1価、または2価の脂肪族基であ る。これは直鎖、分岐鎖及び十分に大きい場合には環式 またはこれらの組み合わせ(例えば、アルキルシクロ脂 肪族基)である。

【0017】フルオロ脂肪族骨格鎖は、炭素原子にのみ 結合した連鎖の酸素及び/または3価の窒素へテロ原子 を含むことができる。このヘテロ原子はフルオロ炭素基 30 間の間に安定な結合を与えかつR「基の不活性特性を妨 害しない。

【0018】Rf基は、本発明の目的において十分な効 果を発揮するためには、3~20、好ましくは6~12 の炭素原子を有し、かつ40重量%以上好ましくは50 重量%以上の、炭素原子に結合したフッ素を有するもの である。Rf基の少なくとも3つの炭素原子は十分にフ ッ素化されている。Rf基は例えば、CF<sub>3</sub>CF<sub>2</sub>CF<sub>2</sub>-であ り、好適なRf基は、パーフルオロアルキル基であり、 C<sub>n</sub>F<sub>2n+1</sub> (nは3以上の整数) のように実質上完全に、 または十分にフッ素化されたアルキル基である。

【0019】Rf基の炭素原子数が2以下でも、フッ素 含有率を高くすることはできるが、フッ素原子の総量が 不十分となり、効果が弱くなる傾向がある。炭素原子が 2以下の十分にフッ素化されたR f 基含有ジオール、ジ イソシアネート、ジカルボン酸、またはアクリルモノマ 一の合成樹脂に対する比率を高くすることによって合成 樹脂中のフッ素含有率を高くしても、フッ素原子が局在 化していないため、十分な効果が得にくくなる傾向があ る。

【0020】一方、RF基の炭素原子数が21以上で は、フッ素含有量が高いと得られた合成樹脂の溶剤に対 する溶解性が低くなる傾向にあり、又フッ素含有量が低 いと、フッ素原子の局在化が十分でなくなり、十分な効 果が得にくくなる傾向がある。

【0021】本発明に使用される合成樹脂(I)中のポ リオキシアルキレン基(b)としては、例えばポリオキ シエチレン基、ポリオキシプロピレン基、ポリオキシブ チレン基、ポリ (オキシエチレン・オキシプロピレン) ランダム共重合基、ポリ(オキシエチレン・オキシプロ 10 ピレン) ブロック共重合基等が挙げられる。

【0022】ポリオキシアルキレン基の分子量は、通常 100~5,000、好ましくは200~1,000で ある。また、ポリオキシアルキレン基単位は、合成樹脂 一分子重量の10重量%以上含有しているものが好まし い。ポリオキシアルキレン基単位が10重量%以上の場 合、感光性組成物を調製した場合、その塗膜にピンホー ルが発生しにくい。

【0023】本発明に使用される特定の合成樹脂(1) は、フルオロ脂肪族基含有単位をその合成樹脂の重量に 基ずいて20~80重量%含有しているものが、溶剤に 対する溶解度が良好で、かつ充分な効果が得られ好まし

【0024】アニオン性基(c)とは、陰イオン性に帯 電している官能基を指称し、具体的には、プロトン酸基 が塩基により中和された基である。当該プロトン酸基と しては、例えばスルホン酸基、カルボン酸基等が挙げら れる。当該塩基としては、例えば水酸化ナトリウム、水 酸化カリウム、アンモニア等の無機塩基、トリエチルア ミン、ジエチルアミン、ジエタノールアミン等の有機塩 基が挙げられる。

【0025】また酸性水素原子を持つ置換基(d)は、 酸性である水素原子を有する基であり、例えば-COO H基、-SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>基、-SO<sub>2</sub>NH-基、-SO<sub>2</sub>NH COO-基、-CONHSO2-基、-CONHSO2N H-基、-NHCONHSO2-基、-CONHCO-基などが挙げられる。

【0026】この特定の合成樹脂1g当たりの酸含有量 は、アルカリ現像液での現像性効果が良好な点で、0. 05~6ミリ当量が好ましい。6ミリ当量より多くとも 良いが、6ミリ当量を越える様にしたところで、現像性 向上の効果は見られない。

【0027】本発明でフッ素系界面活性剤として用いる 特定の合成樹脂(1)の製造方法について説明する。ポ リウレタンは、公知慣用の方法で製造することができ る。例えば、下記ジイソシアネート化合物及びジオール 化合物を非プロトン性溶媒中、それぞれの反応性に応じ た活性の公知な触媒を添加し加熱することにより合成さ れる。より具体的な手法としては、例えば次の様な方法 50 が挙げられる。

【0028】(1)低分子量ジオールと、低分子量ジイソシアネートとを必須成分として、活性水素原子とイソシアネート基が当量となる割合で反応させる。

- (2) 高分子量ジオールをジイソシアネートとを必須成分として、活性水素原子とイソシアネート基が当量となる割合で反応させる。
- (3) ジオールとジイソシアネートとをイソシアネート 基が過剰となる割合で反応させて得た末端イソシアネート基含有プレポリマーを、低分子量ジオール又は低分子 量ジアミンで鎖伸長する。

【0029】使用するジイソシアネートおよびジオール化合物のモル比は、特に制限されないが、好ましくは0.8:1~1.2:1であり、ポリマー末端にイソシアネート基が残存した場合、アルコール類またはアミン類などで処理することにより、最終的にイソシアネート基が残存しない形で合成される。

【0030】尚、上記した高分子量ジオールは、例えば低分子量ジオールとジカルボン酸とを脱水縮合反応させれば得ることができる。高分子量ジオールとしては、例えばポリエステルジオール、ポリエーテルジオール、ポ 20 リエーテルエステルジオール、ポリカーボネートジオール、ポリアミドエステルジオール等が挙げられる。

【0031】本発明で用いるポリウレタンを得るには、 該ポリウレタンのジオール成分及び/またはジイソシア ネート成分として、Rf基、ポリオキシアルキレン基及 び/またはアニオン性基、酸性水素原子を持つ置換基を 有するものを用いて、上記した様な方法に従って反応さ せることにより、それを合成できる。

【0032】本発明で界面活性剤として用いるポリウレタンを製造するに当たっては、必要に応じて3官能以上30のアルコール成分、3官能以上のカルボン酸成分、3官能以上のイソシアネート成分、モノアルコール、モノカルボン酸、モノイソシアネートを併用しても良い。

【0033】本発明で使用するフルオロ脂肪族基を有するジオール化合物としては、例えば次の構造を有するものが挙げられる。

[0034]

【化1】

 $\begin{array}{c} 6 \\ C_{8}F_{17}SO_{2}N \leftarrow CH_{2}CH_{2}OH)_{2} \\ C_{7}F_{15}CON \leftarrow CH_{2}CH_{2}OH)_{2} \\ \\ C_{6}F_{17}SO_{2}N \leftarrow \begin{array}{c} CH_{2}CH_{2}OH \\ CH_{2}CH_{2}CH_{2}OH \\ \end{array} \\ \\ C_{8}F_{17}CH_{2}CH_{2}SO_{2}N \leftarrow \begin{array}{c} (CH_{2})_{6}OH \\ \end{array} \\ \\ C_{8}F_{17}CH_{2}CH_{2}SO_{2}N \leftarrow \begin{array}{c} CH_{2}CH_{2}CH_{2}OH \\ \end{array} \\ \end{array}$ 

CH2CHCH2OH

CH3

CH2CHCH2OH

CH3

CH2CHCH2OH

CH3

CH3CH2OH

CH3

CH3CH2OH

CH3CH2OH

CH3CH2OH

[0035] [化2]

 $C_1F_1 \cdot CH_2CH_2N \leftarrow CH_2CH_2OH)_2$   $C_1F_2 \cdot CH_2CH_2N \leftarrow CH_2CH_2OH)_2$ 

C<sub>8</sub>F<sub>1</sub>7CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>SCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CON — CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OH)<sub>2</sub>

C.F.7SO2NCH2CHCH2OH I I CH3 OH

C7F15CONCH2CHCH2OH | | | C3H7OH

C.F., CH2CH2 >3 CONCH2CHCH2OH

CH3 OH

C<sub>9</sub>F<sub>1</sub>70 SO<sub>2</sub>NCH<sub>2</sub>CHCH<sub>2</sub>OF H I OH

C.F., CH2CH2N-CH2CHCH2OH H I OH

CH:
C14F29CH2CHNCH2CHCH2OK

CsF17CH2CH2SCH2CH2NCH2CHCH2OH I I CH3 OH

CH<sub>3</sub> OH

C . F . 7 CH 2 CH 2 OCH 2 CHCH 2 OH I OH

[0036] [化3]

> CaFiaCH2CH2SCH2CHCH2OH I OH

C, F, GCH, CH, SCH, CHCH, OH OH

C.F., CH2CHSCH2CH2OCH2CHCH2OH

【0037】本発明で使用するポリオキシアルキレン基を有するジオール化合物としては、ポリオキシアルキレン基を有するジオール化合物が挙げられる。ポリ(オキシアルキレン)基は、一般式 -(OR) 。 で表され、-(OR) 。 で表さば -(OR) 。 -(OR) 。 で表さば -(OR) 。 -(OR)

(CH<sub>3</sub>) CH-、または-CH(CH<sub>3</sub>) CH(C H<sub>3</sub>) -であることが好ましい。

【0038】前記のポリ (オキシアルキレン) 基中のオ 10 キシアルキレン単位は、例えばポリ (オキシプロピレ ン) におけるように同一オキシアルキレンの繰り返しで あってもよく、または互いに異なる2種以上のオキシア ルキレンが不規則に分布されたものであってもよく、直 鎖または分枝鎖のオキシプロピレンおよびオキシエチレ ン単位であったり、または、直鎖または分枝鎖のオキシ プロピレン単位のブロックおよびオキシエチレン単位の ブロックのように存在するものであってもよい。

【0039】このポリオキシアルキレン鎖は、1つまたはそれ以上の連鎖結合で仲介され、または含むことがで20 きる。連鎖結合としては、例えば次の様な構造が挙げられる。

【0040】 【化4】

30

40

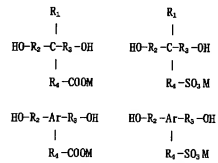
9
$$-CONH - \bigcirc \bigcirc -NHCO-. -S-. - \bigcirc \bigcirc -C(CH_3)(OH) - \bigcirc \bigcirc -$$

$$- \bigcirc \bigcirc -C(CH_3)(CH_3) - \bigcirc \bigcirc \bigcirc -CH_2 - \bigcirc \bigcirc -$$

【0041】連鎖の結合が3つまたはそれ以上の原子価 位を得るための手段を供する。またこのポリウレタンを 感光性組成物に添加する場合に、所望の溶解度を得るた めには、その原料として用いる化合物のポリオキシアル キレン基部分の分子量は50~1,000であることが 適当である。

\*【0042】本発明で使用する、アニオン性基を有する を有する場合には、これは分枝鎖のオキシアルキレン単 10 ジオール化合物としては、例えば、-SO₃M基または -COOM基を有するジオール合物があり、下記のよう な一般式で表すことができる。

> [0043] 【化5】



【0044】式中、Riは水素原子、置換基〔例えば、 シアノ、ニトロ、一F、一C1、一Br、一I、一CO NH<sub>2</sub>, -COOR<sub>5</sub>, -OR<sub>5</sub>, -NHCONHR<sub>5</sub>, -NHCOOR<sub>5</sub>, -NHCOR<sub>5</sub>, -OCONHR<sub>5</sub>, -CONHRs (ここで、Rsは炭素数1~10のアルキル が含まれる。〕を有していてもよいアルキル、アラルキ ル、アリール、アルコキシ、アリーロキシ基を示し、好 ましくは水素原子、炭素数1~8個のアルキル、炭素数 6~15個のアリール基を示す。

【0045】R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>、R<sub>4</sub>はそれぞれ同一でも相違し ていてもよく、単結合や、アルキル基、アラルキル基、 アリール基、アルコキシ基、ハロゲノ基等の置換基を有 していてもよい2価の脂肪族または芳香族炭化水素基を 示す。好ましくは炭素数1~20個のアルキレン基、炭 素数6~15個のアリーレン基、更に好ましくは炭素数 40 N, Nービス(2-ヒドロキシエチル)-3-カルボキ 1~8個のアルキレン基である。

【0046】Mとしては、例えばナトリウム、カリウ ム、第4級アンモニウムが挙げられる。Arは置換基を 有していてもよい3価の芳香族炭化水素基を示し、好ま しくは炭素数6~15個の芳香族基である。上記化合物 の具体例としては、例えば2、2-ビス(ヒドロキシメ

チル)プロピオン酸、2,2-ビス(2-ヒドロキシエ チル)プロピオン酸、2、2-ビス(3-ヒドロキシプ ロピル) プロピオン酸、ビス (ヒドロキシメチル) 酢 酸、ビス (4-ヒドロキシフェニル) 酢酸、4,4-ビ ス(4-ヒドロキシフェニル)ペンタン酸、酒石酸等と 基、炭素数 7~15のアラルキル基を示す。)等の各基 30 ナトリウム、カリウム等アルキル金属、またはアミン類 との塩などが挙げられる。

> 【0047】本発明で使用する、酸性水素原子を持つ置 換基を有するジオール化合物としては、例えば、3,5 ージヒドロキシ安息香酸、2,2ービス(ヒドロキシメ チル)プロピオン酸、2,2-ビス(2-ヒドロキシル エチル) プロピオン酸、2, 2-ビス (3-ヒドロキシ プロピル)プロピオン酸、ビス (ヒドロキシメチル) 酢 酸、ビス(4-ヒドロキシフェニル)酢酸、4,4-ビ ス (4-ヒドロキシフェニル) ペンタン酸、酒石酸、

シープロピオンアミド等のカルボキシル基を有するジオ ール化合物、下記一般式で表せるジオール化合物等が挙 げられる。

[0048] 【化6】

HO-R2-Ar-R8-OH HO-R2-N-R3-OH 1 ١ R4-Y-R5 R4-Y-R5

【0049】式中、R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>、R<sub>4</sub>及びA<sub>7</sub>は前記 10 用することもできる。 と同義である。Rsは置換基を有してもよい一価の脂肪 族又は芳香族炭化水素を示す。好ましくは炭素数1~2 0個のアルキル又はアルケニル、炭素数6~15個のア リール、炭素数7~15個のアラルキル基を示す。更に 好ましくは炭素数1~8個のアルキル、又はアルケニ ル、炭素数6~10個のアリール基を示す。

【0050】YはN-スルホニルアミド基(-CO-N H-SO<sub>2</sub>-)、N-スルホニルウレイド基(-NH-CO-NH-SO<sub>2</sub>-)、N-アミノスルホニルアミド 基(-CO-NH-SO2-NH-) 又はスルホニルウ レタン基(-O-CO-NH-SO₂-)を示す。

【0051】本発明で用いるポリウレタンは、例えばジ オール化合物とアニオン性基を有するジカルボン酸及び /又はその誘導体と反応させて得たポリエステルポリオ ールとポリイシシアネートとを反応させて得ることもで きる。

【0052】本発明で使用するアニオン性基を有するジ カルボン酸及びその誘導体としては、例えば-SO<sub>3</sub>M 基を有するジカルボン酸及びその誘導体であり、その具 体例しては、例えば5ーナトリウムスルホイソフタル 酸、5ーカリウムスルホイソフタル酸、3-ナトリウム スルホフタル酸、3-カリウムスルホフタル酸、4-ナ トリウムスルホフタル酸、4-カリウムスルホフタル 酸、α-ナトリウムスルホコハク酸、α-カリウムスル ホコハク酸、 $\beta$ -ナトリウムスルホアジピン酸、2,5 ージナトリウムスルホアジピン酸、5- (γ-ナトリウ ムスルホプロポキシ) イソフタル酸、5 - (γ-カリウ ムスルホプロポキシ) イソフタル酸、5- (p-ナトリ ウムスルホフェノキシ) イソフタル酸、5- (p-カリ ウムスルホフェノキシ) イソフタル酸等の如きジカルボ 40 ン酸;前記ジカルボン酸のジメチルエステル、ジエチル エステルの如きジアルキルエステル;前記ジカルボン酸 のジ(エチレングリコール)エステル、ジ(プロピレン グリコール) エステルの如きジ (アルキレングリコー ル)エステル等を挙げることができる。

【0053】上記したジオール化合物には、-SH、-O-等を含有するその他の親水性のジオールを適宜併用 しても良い。本発明で更に、R「基、ポリオキシアルキ レン基、アニオン性基、酸性水素原子を持つ置換基を有 しないジイソシアネート化合物及びジオール化合物を併 50

【0054】本発明で使用するポリウレタンを得る際に 用いられるジイソシアネート化合物としては、例えば、 2, 4-トリレンジイソシアネート、2, 4-トリレン ジイソシアネートの二量体、2,6-トリレンジイソシ アネート、pーキシリレンジイソシアネート、mーキシ リレンジイソシアネート、4,4 ~ - ジフェニルメタン ジイソシアネート、1、5-ナフチレンジイソシアネー ト、3,3~-ジメチルビフェニルー4,4~-ジイソ シアネート等の如き芳香族ジイソシアネート化合物: へ 20 キサメチレンジイソシアネート、トリメチルヘキササメ チレンジイソシアネート、リジンジイソシアネート、ダ イマー酸ジイソシアネート等の如き脂肪族ジイソシアネ ート化合物;イソホロンジイソシアネート、4,4^-メチレンビス (シクロヘキシルイソシアネート) 、メチ ルシクロヘキサンー2,4(または2,6)ジイソシア ネート、1、3-(イソシアネートメチル)シクロヘキ サン等の如き脂環族ジイソシアネート化合物; 1, 3-ブチレングリコール 1 モルとトリレンジイソシアネート 2 モルとの付加体等の如きジオールとジイソシアネート との反応物であるジイソシアネート化合物などが挙げら

12

【0055】また、R f 基、ポリオキシアルキレン基、 アニオン性基、酸性水素原子を持つ置換基を有しないジ オール化合物としては、例えば、エチレングリコール、 ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、テト ラエチレングリコール、ネオペンチルグリコール、1. 3-ブチレングリコール、1,6-ヘキサンジオール、 2ープテンー1, 4ージオール、2, 2, 4ートリメチ ルー1、3 - ペンタンジオール、1, 4 - ビス - β - ヒドロキシエトキシシクロヘキサン、シクロヘキサンジメ タノール、トリシクロデカンジメタノール、水添ビスフ エノールA、水添ビスフェノールF、ビスフェノールA のエチレンオキサイド付加体、ビスフェノールAのプロ ピレンオキサイド付加体、ビスフェノールFのエチレン オキサイド付加体ビスフェノールドのプロピレンオキサ イド付加体、水添ビスフェノールAのエチレンオキサイ ド付加体、水添ビスフェノールAのプロピレンオキサイ ド付加体、ヒドロキノンジヒドロキシエチルエーテルp ーキシリレングリコール、ジヒドロキシエチルスルホ ン、ビス(2-ヒドロキシエチル)-2、4-トリレン

20

14

ジカルバメート、2、4-トリレンービス(2-ヒドロキシエチルカルバミド)、ビス(2-ヒドロキシエチル)-m-キシリレンジカルバメート、ビス(2-ヒドロキシエチル)イソフタレート等が挙げられる。

【0056】本発明で界面活性剤として使用するポリエステル樹脂は、通常この分野で知られている手段、例えば、"講座 重合反応論9、重縮合"緒方著、化学同人社発行、あるいは、特開昭 60-165,646 号公報、米国特許第 3,622,320 号明細書に記載されている方法により容易に製造することができる。

【0057】具体的には、本発明で使用するポリエステル樹脂は、例えばフルオロ脂肪族基(a)含有ジオール、ポリオキシアルキレン基(b)含有ジオール、アニオン性基(c)含有ジオール、酸性水素原子を持つ置換基(d)含有ジオール等のジオール成分と、フルオロ脂肪族基(a)含有ジカルボン酸、ポリオキシアルキレン基(b)含有ジカルボン酸、アニオン性基(b)を有するジカルボン酸等のジカルボン酸成分とを組み合わせて、脱水縮合反応やエステル交換反応させることにより容易に製造することができ、一分子中に基(b)と基

(c) の内の少なくとも一方の基と、基(a) と基(d) を併有する構造のポリエステル樹脂とすることができる。勿論、該ジオール化合物と該ジカルボン酸は、

その誘導体であっても良い。

【0058】基(a)(b)(c)(d)を有するジオール、ジカルボン酸の具体例としては、上記ポリウレタンを製造する際に用いることが出来るとして前記したものが挙げられる。

【0059】上記したジオール化合物には、-SH、-O-等を含有するその他の親水性のジオールを適宜併用 30 しても良い。本発明で更に、Rf基、ポリオキシアルキレン基、アニオン性基、酸性水素原子を持つ置換基を有しないジカルボン酸化合物及びジオール化合物を併用することもできる。

【0060】本発明で界面活性剤として用いるポリエステル樹脂を製造するに当たっては、必要に応じて3官能以上のアルコール成分、3官能以上のカルボン酸成分、モノアルコール、モノカルボン酸を併用しても良い。

【0061】本発明で界面活性剤として用いるアクリル樹脂は、公知慣用の方法で製造することができる。例え 40 ば、フルオロ脂肪族基を有する(メタ)アクリレート、ポリオキシアルキレン基を有する(メタ)アクリレート、アニオン性基を有する付加重合性不飽和化合物、酸性水素原子を持つ置換基を有する付加重合性不飽和化合物を、有機溶媒中、慣用のラジカル重合開始剤を添加して熱重合させることによって製造できる。

【0062】尚、本発明において、 (メタ) アクリレートとは、アクリレートとメタクリレートの総称である。

レートとしては、例えば、Rf-R'-OOC-C(R")=CH2(ここでR'は、例えば、単結合、アルキレン、スルホンアミドアルキレン、又はカルボンアミドアルキレンであり、R"は、水素原子又はメチル基である。)で表される化合物が挙げられる。

【0064】具体例としては、例えば米国特許第2803615号、同第2642416号、同第2826564号、同第3102103号、同第3282905号及び同第3304278号に記載のものが挙げられる。

【0065】ポリオキシアルキレン基を有する(メタ)アクリレートとしては、ヒドロキシポリ(オキシアルキレン)を公知の方法で(メタ)アクリル酸、(メタ)アクリロイルクロライド、または無水(メタ)アクリル酸と反応させた構造のものが挙げられる。

【0066】この場合のヒドロキシポリ(オキシアルキレン)材料としては、例えば商品名"プルロニック"、"アデカポリエーテル"〔以上、旭電化工業(株)製〕、"トリント"(Rohm & HassCo.製)、"カルボワックス"(Glyco Products Co.)、P.E.G.〔第一工業製薬(株)製〕が挙げられる。

【0067】アニオン性基を有する付加重合性不飽和化 合物としては、例えば、-SO<sub>3</sub>M基または-COOM 基を有する付加重合性不飽和化合物があり、具体例とし ては、p-スチレンスルホン酸、2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸、エチレンスルホン酸、 2-クロロエチレンスルホン酸、エチレンジスルホン 酸、1-プロペン-1-スルホン酸、1-プロペン-2 - スルホン酸、2 - メチル-1,3-プロペンジスルホ ン酸、1-ブテン-1-スルホン酸、1-ペンテン-1 ースルホン酸、1-ヘキセン-1-スルホン酸、2-フ エニルエチレンスルホン酸、1-メチル-2-フェニル エチレンスルホン酸、3-クロロアリルスルホン酸、ア リルスルホン酸、3ークロロー2ープテンスルホン酸。 3-クロロメタアリルスルホン酸、メタアリルスルホン 酸、3-メチル-2-ブテン-2-スルホン酸、3-フ ェニルアリルスルホン酸、3-フェニルメタアリルスル ホン酸、2-ベンジルアリルスルホン酸、2-クロロー 4-スチレンスルホン酸、ビニルトルエンスルホン酸、 αーメチルスチレンスルホン酸、(メタ) アクリル酸、 無水マレイン酸、フマール酸、クロトン酸、イタコン酸 等とナトリウム、カリウム、アミン類等との塩が挙げら れる。

【0068】酸性水素原子を持つ置換基を有する付加重合性不飽和化合物としては、例えば、(メタ)アクリル酸、 $CH_2=C$ (R") $-CO-X_1-R_6-SO_2NH-R_7$ 、 $CH_2=C$ (R") $-CO-X_2-R_8-NHSO_2-R_9$ 等の化合物が挙げられる。

トとは、アクリレートとメタクリレートの総称である。 【0069】ここで、R"は、水素原子またはメチル基 【0063】フルオロ脂肪族基を有する(メタ)アクリ 50 であり、X1、X2はそれぞれ-O-または-NR10-で

16

あり、R<sub>6</sub>、R<sub>8</sub>は、それぞれ置換基を有してもよいC<sub>1</sub> - C<sub>12</sub>のアルキレン基、シクロアルキレン基、アリーレ ン基、アラルキレン基であり、Rzは、水素原子、置換 基を有してもよいC1-C12のアルキル基、シクロアル キル基、アリール基、アラルキル基であり、Roは、置 換基を有してもよいC1-C12のアルキル基、シクロア ルキル基、アリール基、アラルキル基であり、Rioは、 水素原子、置換基を有してもよいC<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>のアルキル 基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基であ る。

【0070】その他の付加重合性不飽和化合物として は、例えばメチル (メタ) アクリレート、エチル (メ タ)アクリレート、プロピル(メタ)アクリレート、ブ チル (メタ) アクリレート、アミル (メタ) アクリレー ト、2-エチルヘキシル(メタ)アクリレート、オクチ ル (メタ) アクリレート、2-クロロエチル (メタ) ア クリレート、シクロヘキシル (メタ) アクリレート、2 ーヒドロキシエチル (メタ) アクリレート、2ーヒドロ キシルプロピル (メタ) アクリレート、2ーヒドロキシ ブチル(メタ)アクリレート、ジエチレングリコールモ 20 ノ (メタ) アクリレート、2-ヒドロキシー3-フェノ キシプロピル (メタ) アクリレート、グリシジル (メ タ) アクリレート、ジエチルアミノエチル (メタ) アク リレート、フルフリル (メタ) アクリレート、テトラヒ ドロフリル (メタ) アクリレート、フェニル (メタ) ア クリレート、ヒドロキシフェニル (メタ) アクリレー ト、クレジル(メタ)アクリレート、ナフチル(メタ) アクリレート、ベンジル (メタ) アクリレート、メトキ シベンジル (メタ) アクリレート等の (メタ) アクリル 酸エステル類;(メタ)アクリルアミド、N-エチル (メタ) アクリルアミド、N-プロピル (メタ) アクリ ルアミド、Nーブチル(メタ)アクリルアミド、Nーへ キシル (メタ) アクリルアミド、N-オクチル (メタ) アクリルアミド、N-シクロヘキシル (メタ) アクリル アミド、、N-メチロール (メタ) アクリルアミド、N ーヒドロキシエチル (メタ) アクリルアミド、Nーベン ジル (メタ) アクリルアミド、N-フェニル (メタ) ア クリルアミド、N-ニトロフェニル (メタ) アクリルア ミド、Nートリル (メタ) アクリルアミド、N-ヒドロ キシフェニル (メタ) アクリルアミド、N、N-ジメチ 40 ル (メタ) アクリルアミド、N、N-ジエチル (メタ) アクリルアミド、N、N-ジシクロヘキシル (メタ) ア クリルアミド等の (メタ) アクリルアミド類: N-メチ ルマレイミド、N-エチルマレイミド、N-プロピルマ レイミド、Nープチルマレイミド、Nーペンチルマレイ ミド、N-n-ヘキシルマレイミド、N-ラウリルマレ イミド、N-ステアリルマレイミド、N-シクロヘキシ ルマレイミド、Nーフェニルマレイミド、Nークロロフ エニルマレイミド、Nートリルマレイミド、Nーヒドロ キシマレイミド、N-ベンジルマレイミド等のN-置換 50

マレイミド類:酢酸アリル、カプロン酸アリル、ステア リン酸アリル、アリルオキシエタノール等のアリル化合 物;エチルビニルエーテル、プロピルビニルエーテル、 ブチルビニルエーテル、オクチルビニルエーテル、メト キシエチルビニルエーテル、エトキシエチルビニルエー テル、2ークロロエチルビニルエーテル、ヒドロキシエ チルビニルエーテル、ベンジルビニルエーテル、テトラ ヒドロフルフリルビニルエーテル、フェニルビニルエー テル、トリルビニルエーテル、ジエチルアミノエチルビ 10 ニルエーテル等のビニルエーテル類:ビニルアセテー ト、ビニルブチレート、ビニルカプロエート、ビニルク ロルアセテート、ビニルメトキシアセテート、ビニルフ エニルアセテート、ビニルアセトアセテート、安息香酸 ビニル、クロル安息香酸ビニル等のビニルエステル類: スチレン、αーメチルスチレン、メチルスチレン、ジメ チルスチレン、クロルメチルスチレン、エトキシメチル スチレン、ヒドロキシスチレン、クロルスチレン、ブロ ムスチレン等のスチレン類;メチルビニルケトン、エチ ルビニルケトン、プロピルビニルケトン、フェニルビニ ルケトン等のビニルケトン類;イソプチレン、ブタジエ ン、イソプレン等のオレフィン類;その他、クロトン酸 ブチル、イタコン酸ジメチル、イタコン酸ジエチル、マ レイン酸ジメチル、フマル酸ジエチル、N-ビニルピロ リドン、N-ビニルピリジン、アクリロニトリル等が挙 げられる。

【0071】本発明の感光性組成物は、上記した界面活 性剤としての特定合成樹脂(I)と、感光性化合物を必 須成分として調製することができる。また、一般に感光 性化合物には、光増感剤が併用される。

【0072】平版印刷版用感光性組成物を例にとって、 本発明を詳しく説明する。平版印刷版用感光性組成物 は、感光性化合物と、水不溶かつアルカリ性水溶液に可 溶性又は膨潤性の合成樹脂とを必須成分として構成され た感光性組成物である。通常その組成物は、有機溶媒を 含有したものである。本発明の感光性組成物は、前記感 光性組成物に、上記した本発明の界面活性剤を添加する ことにより調製することができる。

【0073】本発明に使用されるフッ素系界面活性剤の 好ましい使用範囲は、感光性組成物(溶媒を除いた塗布 成分)に対して、0.01から5重量%の範囲であり、 更に好ましい使用範囲は0.05~3重量%の範囲であ る。フッ素系界面活性剤の使用量が上記した範囲である と、効果が充分にあり、塗膜の乾燥が十分に行われなく なったり、感光材料としての性能(例えば現像性)に悪 影響を及ぼすという心配も少ない。

【0074】本発明の組成物を調製する際には、感光性 化合物として、ネガ型感光性化合物とポジ型感光性化合 物のいずれのものも使用できる。

【0075】ポジ型感光性組成物としては、露光の前後 で現像液に対する溶解性または膨潤性が変化するものな

らば使用できる。例えば、アルカリ可溶性樹脂とoーキ ノンジアジド化合物とを含有するポジ型感光性組成物の 場合、oーキノンジアジド化合物は、少なくとも1つの o-キノンジアジド基を有する化合物で、活性光線によ りアルカリ水溶液に対する溶解性を増すものが好まし

【0076】この様なものとしては、種々の構造のもの が知られており、例えば、J. KOSAR著「Light-Sensitive Systems」(John Wiley & Sons, Inc, 1965 年発行) P.336 ~ P.352 に詳細に記載されている。

【0077】ポジ型感光性組成物としては、特に種々の ヒドロキシル化合物とoーベンゾキノンジアジドあるい はoーナフトキノンジアジドのスルホン酸エステルが好 適である。

【0078】上記のような。-キノンジアジド化合物と しては、例えば、1、2-ナフトキノン-2ジアジドー 5-スルホニルクロライドとフェノール・ホルムアルデ ヒド樹脂またはクレゾール・ホルムアルデヒド樹脂との エステル:米国特許第3,635,709 号明細書に記載されて いる1、2-ナフトキノン-2-ジアジド-5-スルホ 20 ニルクロライドとピロガロール・アセトン樹脂とのエス テル;特公昭63-13,528 号公報に記載されている1、2 ーナフトキノン-2-ジアジド-5-スルホニルクロラ イドとレゾルシンーベンズアルデヒド樹脂とのエステ ル;特公昭62-44,257 号公報に記載されている1、2-ナフトキノン-2-ジアジド-5-スルホニルクロライ ドとレゾルシンーピロガロール・アセトン共縮合樹脂と のエステル;特公昭56-45,127 号公報に記載されている 末端にヒドロキシル基を有するポリエステルに1、2-ナフトキノンー2-ジアジドー5-スルホニルクロライ ドをエステル化させたもの;特公昭50-24,641 号公報に 記載されているN-(4-ヒドロキシフェニル)メタク リルアミドのホモポリマーまたは他の共重合しうるモノ マーとの共重合体に1、2ーナフトキノンー2ージアジ ドー5-スルホニルクロライドをエステル化させたも の;特公昭54-29,922 号公報に記載されている1、2-ナフトキノンー2ージアジドー5ースルホニルクロライ ドとビスフェノール・ホルムアルデヒド樹脂とのエステ ル;特公昭52-36,043 号公報に記載されているpーヒド ロキシスチレンのホモポリマーまたは他の共重合しうる 40 モノマーとの共重合体に1、2-ナフトキノン-2-ジ アジドー5ースルホニルクロライドをエステル化させた もの:1、2-ナフトキノン-2-ジアジド-5-スル ホニルクロライドとポリヒドロキシベンゾフェノンとの エステルがある。

【0079】その他、本発明に使用できる公知のoーキ ノンジアジド化合物としては、特開昭63-80,254 号、特 開昭58-5,737 号、特開昭57-111,530 号、特開昭57-11 1,531号、特開昭57-114,138 号、特開昭57-142,635

2-51,459 号、特公昭51-483 号などの各明細書中に記載 されているものなどを上げることができる。

【0080】前期のo-キノンジアジド化合物の含有量 は、感光性組成物の全固形分に対して、通常5~60重 量%で、より好ましくは10~40重量%である。

【0081】水不溶でアルカリ性水溶液に可溶の合成樹 脂(以下、アルカリ可溶性樹脂という)としては、例え ばフェノール・ホルムアルデヒド樹脂、クレゾール・ホ ルムアルデヒド樹脂、フェノール・クレゾール・ホルム 10 アルデヒド共縮合樹脂、フェノール変性キシレン樹脂、 ポリヒドロキシスチレン、ポリハロゲン化ヒドロキシス チレン、N- (4-ヒドロキシフェニル) メタクリルア ミドの共重合体、ハイドロキノンモノメタクリレート共 重合体などが挙げられる。かかるアルカリ可溶性樹脂 は、通常、組成物全重量の90重量%以下の添加量で用 いられる。

【0082】感光性組成物中には、更に必要に応じて、 感度を高めるための環状酸無水物、露光後直ちに可視像 を得るための焼き出し剤、画像着色剤としての染料、そ の他のフィラーなどを加えることができる。

【0083】環状酸無水物としては、例えば無水コハク 酸、無水グルタル酸、無水イタコン酸、無水フタル酸、 テトラヒドロ無水フタル酸、ヘキサヒドロ無水フタル 酸、無水マレイン酸、クロル無水マレイン酸、無水ピロ メリット酸などを挙げることができる。これらの環状酸 無水物は、全組成物の1~15重量%含有させることが できる。

【0084】露光後、直ちに可視像を得るための焼き出 し剤としては、露光によって酸を放出する感光性化合物 と、酸と塩を形成して色調を変える有機染料との組み合 わせを挙げることができる。

【0085】露光によって酸を放出する感光性化合物と しては、例えば、特開昭50-36,209号公報に記載されて いるo-ナフトキノンジアジド-4-スルホン酸ハロゲ ニド;特開昭53-36,223 号公報に記載されているトリハ ロメチルー2-ピロンやトリハロメチルー s ートリアジ ン;特開昭55-62,444 号公報に記載されている種々のo ーナフトキノンジアジド化合物:特開昭55-77,742 号公 報に記載されている2-トリハロメチルー5-アリール -1、3、4-オキサジアゾール化合物;ジアゾニウム 塩などを挙げることができる。これらの化合物は、単独 または混合して使用することができ、その添加量は、組 成物全重量に対し、0.3~15重量%の範囲が好まし

【0086】塩を形成しうる有機染料としては、例え ば、トリフェニルメタン系染料、シアニン染料、ジアゾ 染料、スチリル染料などが挙げられ、具体例としては、 クリスタルバイオレット、エチルバイオレット、メチル バイオレット、メチレンブルービクトリア・ブルーB 号、特開昭51-36,129 号、特公昭62-3,411 号、特公昭6 50 H、ビクトリア・ピュア・ブルーBOH、マラカイトグ

リーン、オイルブルー#603、オイルグリーンBG、 ブリリアントグリーン、フクシン、エオシン、ローダミ ンB、オイルピンク#312、オイルレッド5B、オイ ルプラックBS、オイルイエロー#101、フェノール フタレイン、クレゾールレッド、オーラミン、ロイコク リスタルバイオレット、ロイコマラカイトグリーン等を 挙げることができる。その添加量は、組成物全重量に対 して0.3~15重量%の範囲が好ましい。

【0087】その他本発明の組成物中には、画像のイン キ着肉性を向上させるための、疎水基を有する各種樹 脂、例えばオクチルフェノール・ホルムアルデヒド樹 脂、 t ーブチルフェノール・ホルムアルデヒド樹脂、 t ーブチルフェノール・ベンズアルデヒド樹脂、ロジン変 性ノボラック樹脂、及びこれら変性ノボラック樹脂の。 ーナフトキノンジアジドスルホン酸エステル等; 途膜の 可撓性を改良するための可塑剤、例えばフタル酸ジブチ ル、フタル酸ジオクチル、ブチルグリコレート、リン酸 トリクレジル、アジピン酸ジオクチル等、種々の目的に 応じて各種添加剤を加えることができる。これらの添加 量は組成物全重量に対して、0.01~30重量%の範 20 囲が好ましい。

【0088】更にこれらの組成物中には、皮膜の耐摩耗 性を更に向上させるための公知の樹脂を添加できる。こ れらの樹脂としては、例えばポリビニルアセタール樹 脂、ポリウレタン樹脂、エポキシ樹脂、塩化ビニル樹 脂、ナイロン、ポリエステル樹脂、アクリル樹脂等があ り、単独または混合して使用することができる。添加量 は組成物全重量に対して、2~40重量%の範囲が好ま しい。

【0089】ネガ型感光性組成物の場合のジアゾ樹脂と しては、例えばジアゾジアリールアミンと活性カルボニ ル化合物との縮合物の塩に代表されるジアゾ樹脂があ り、感光性、水不溶性で有機溶剤可溶性のものが好まし

【0090】特に好適なジアゾ樹脂としては、例えば4 ージアゾジフェニルアミン、4ージアゾー3ーメチルジ フェニルアミン、4ージアゾー4′ーメチルジフェニル アミン、4ージアゾー3′ーメチルジフェニルアミン、 4-ジアゾー4′ーメトキシジフェニルアミン4-ジア ゾー3ーメチルー4′ーエトキシジフェニルアミン、4 40 ブチル等が挙げられる。 ージアソー3-メトキシジフェニルアミン等とホルムア ルデヒド、パラホルムアルデヒド、アセトアルデヒド、 ベンズアルデヒド、4、4′ービスーメトキシメチルジ フェニルエーテル等との縮合物の有機酸塩または無機酸 塩である。

【0091】この際の有機酸としては、例えばメタンス ルホン酸、ベンゼンスルホン酸、トルエンスルホン酸、 キシレンスルホン酸、メシチレンスルホン酸、ドデシル ベンゼンスルホン酸、ナフタレンスルホン酸、プロピル

酸、2-二トロベンゼンスルホン酸、3-クロロベンゼ ンスルホン酸、2-ヒドロキシ-4-メトキシベンソフ ェノン-5-スルホン酸等が挙げられ、無機酸として は、ヘキサフルオロリン酸、テトラフルオロホウ酸、チ オシアン酸等が挙げられる。

【0092】更に、特開昭54-30,121 号公報に記載の主 鎖がポリエステル基であるジアソ樹脂;特開昭61-273,5 38 号公報に記載の無水カルボン酸残基を有する重合体 と、ヒドロキシル基を有するジアゾ化合物を反応してな るジアゾ樹脂;ポリイソシアネート化合物とヒドロキシ ル基を有するジアゾ化合物を反応してなるジアゾ樹脂等 も使用しうる。

【0093】これらのジアノ樹脂の使用量は、組成物の 固形分に対して0~40重量%の範囲が好ましく、また 必要に応じて、2種以上のジアゾ樹脂を併用してもよ い。

【0094】またネガ型感光性組成物を調製する際に は、通常有機高分子結合剤を併用する。このような有機 高分子結合剤としては、例えば、アクリル樹脂、ポリア ミド樹脂、ポリエステル樹脂、エポキシ樹脂、ポリアセ タール樹脂、ポリスチレン樹脂、ノボラック樹脂等が挙 げられる。

【0095】更に、性能向上のために、公知の添加剤、 例えば、熱重合防止剤、染料、顔料、可塑剤、安定性向 上剤などを加えることができる。

【0096】好適な染料としては、例えば、クリスタル バイオレット、マラカイグリーン、ビクトリアブルー、 メチレンブルー、エチルバイオレット、ローダミンB等 の塩基性油溶性染料などが挙げられる。市販品として 30 は、例えば、「ビクトリアピュアブルーBOH」 [保土 谷化学工業(株)社製]、「オイルブルー#603」 〔オリエント化学工業(株)社製〕等が挙げられる。顔 料としては、例えば、フタロシアニンブルー、フタロシ アニングリーン、ジオキサジンバイオレット、キナクリ ドンレッド等が挙げられる。

【0097】可塑剤としては、例えば、ジエチルフタレ ート、ジブチルフタレート、ジオクチルフタレート、リ ン酸トリブチル、リン酸トリオクチル、リン酸トリクレ ジル、リン酸トリ (2-クロロエチル)、クエン酸トリ

【0098】更に公知の安定性向上剤として、例えば、 リン酸、亜リン酸、蓚酸、酒石酸、リンゴ酸、クエン 酸、ジピコリン酸、ポリアクリル酸、ベンゼンスルホン 酸、トルエンスルホン酸なども併用することができる。 【0099】これら各種の添加剤の添加量は、その目的 によって異なるが、一般に、感光性組成物の固形分の 0 ~30重量%の範囲が好ましい。

【0100】付加重合性不飽和化合物と光重合開始剤を 含む感光性組成物の場合、例えば、米国特許第2,760,86 ナフタレンスルホン酸、1-ナフトール-5-スルホン 50 3 号、同第3,060,023 号、特開昭62-121,448 号等に記

載の2個またはそれ以上の末端エチレン基を有する付加 重合性不飽和化合物と光重合開始剤よりなる組成物がある。

【0101】更にバインダー樹脂として、例えば、(メ タ)アクリル酸- (メタ)アクリル酸エステル共重合 体、米国特許第4,123,276 号に記載の酸価10~100 を有するヒドロキキシアルキル (メタ) アクリレートお よび (メタ) アクリロニトリル含有共重合体、特公昭57 -43,890 号に記載の芳香族性水酸基を有する共重合体、 特公昭57-51,656 号に記載の2-ヒドロキシー3-フェ 10 ノキシプロピル (メタ) アクリレート単位を有する重合 体などの共重合体;エポキシ樹脂;ポリアミド樹脂;ハ ロゲン化ビニル、特にポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリ デン;ポリ酢酸ビニル;ポリエステル;ホルマール樹 脂、ブチラール樹脂等のアセタール樹脂;エスタンの商 品名で米国グッドリッチ社より販売されている可溶性ポ リウレタン樹脂;ポリスチレン;スチレン-無水マレイ ン酸共重合体またはその半エステル;繊維素誘導体;シ ェラック;ロジンまたはその変性体、特開昭61-285,449 号に記載の側鎖に不飽和基を有する共重合体等が使用 することができる。

【0102】上記感光性組成物は、更に必要に応じて染料、顔料、安定剤、充填剤、架橋剤等を添加し、適当な溶媒に溶解される。

【0103】光架橋型樹脂を含む感光性組成物の場合、光架橋型樹脂としては、水性アルカリ現像液に対して親和性を持つ光架橋型樹脂が好ましく、例えば、特公昭54-15,711号に記載の桂皮酸基とカルボキシル基を有する共重合体:特開昭60-165,646号に記載のフェニレンジアクリル酸残基とカルボキシル基を有するポリエステル樹脂:特開昭60-203,630号に記載のフェニレンジアクリル酸残基とフェノール性水酸基を有するポリエステル樹脂:特公昭57-42,858号に記載のフェニレンジアクリル酸残基とナトリウムイミノジスルホニル基を有するポリエステル樹脂;特開昭59-208,552号に記載の側鎖にアジド基とカルボキシル基を有する重合体等が使用できる

【0104】上記感光性組成物は、更に必要に応じて染料、顔料、安定剤、充填剤、架橋剤等を添加し、適当な溶媒に溶解される。

【0105】本発明のフッ素系界面活性剤を含んだ感光性組成物から平版印刷版用感光材料を得る場合には、まずそれが適当な支持体上に設けられる。本発明のフッ素系界面活性剤を含んだ感光性組成物は、下記の有機溶剤の単独あるいは混合したものに溶解または分散され、支持体に塗布され乾燥される。

【0106】支持体としては、例えば、アルミニウム、 亜鉛、銅、ステンレス、鉄等の金属板:ポリエチレンテ レフタレート、ポリカーボネート、ポリビニルアセター ル、ポリエチレン等のプラスチックフィルム:合成樹脂 50 を溶融塗布あるいは合成樹脂溶液を塗布した紙、プラス チックフィルムに金属層を真空蒸着、ラミネート等の技 術により設けた複合材料:その他印刷版の支持体として 使用されている材料が挙げられる。

【0107】また、金属、特にアルミニウムの表面を有する支持体の場合は、砂目立て処理、陽極酸化処理、親水化処理等の表面処理がなされていることが好ましい。組成物塗布量としては、乾燥重量で通常約0.5~約5g/m²である。

【0108】有機溶剤としては、公知慣用のものがいずれも使用できるが、沸点40 $^{\circ}$  $^{\circ}$ 200 $^{\circ}$ 、特に60 $^{\circ}$  $^{\circ}$ 160 $^{\circ}$  $^{\circ}$ 00範囲のものが、乾燥の際における有利さから選択される。勿論、本発明の界面活性剤が溶解するものを選択するのが良い。

【0109】有機溶剤としては、例えばメチルアルコー ル、エチルアルコール、n-またはイソープロピルアル コール、n-またはイソーブチルアルコール、ジアセト ンアルコール等のアルコール類、アセトン、メチルエチ ルケトン、メチルプロピルケトン、メチルブチルケト ン、メチルアミルケトン、メチルヘキシルケトン、ジェ 20 チルケトン、ジイソブチルケトン、シクロヘキサノン、 メチルシクロヘキサノン、アセチルアセトン等のケトン 類、ベンゼン、トルエン、キシレン、シクロヘキサン、 メトキシベンゼン等の炭化水素類、エチルアセテート。 n-またはイソープロピルアセテート、n-またはイソ ーブチルアセテート、エチルブチルアセテート、ヘキシ ルアセテート等の酢酸エステル類、メチレンジクロライ ド、エチレンジクロライド、モノクロルベンゼン等のハ ロゲン化物、イソプロピルエーテル、nーブチルエーテ ル、ジオキサン、ジメチルジオキサン、テトラヒドロフ ラン等のエーテル類、エチレングリコール、メチルセロ ソルブ、メチルセロソルブアセテート、エチルセロソル ブ、ジエチルセロソルブ、セロソルブアセテート、ブチ ルセロソルブ、ブチルセロソルブアセテート、メトキシ メトキシエタノール、ジエチレングリコールモノメチル エーテル、ジエチレングリコールジメチルエーテル、ジ エチレングリコールメチルエチルエーテル、ジエチレン グリコールジエチルエーテル、プロピレングリコール、 プロピレングリコールモノメチルエーテル、プロピレン 40 グリコールモノメチルエーテルアセテート、プロピレン グリコールモノエチルエーテル、プロピレングリコール モノエチルエーテルアセテート、プロピレングリコール モノブチルエーテル、3-メチル-3-メトキシブタノ ール等の多価アルコールとその誘導体、ジメチルスルホ キシド、N、N-ジメチルホルムアミド等の特殊溶剤な どが単独あるいは混合して好適に使用される。そして、 塗布する組成物中の固形分の濃度は、2~50重量%と するのが適当である。

【0110】本発明の組成物の塗布方法としては、例えばロールコーティング、デイップコーティング、エアナ

イフコーティング、グラビアコーティング、グラビアオフセットコーティング、ホッパーコーティング、ブレードコーティング、ワイヤドクターコーティング、スプレーコーティング等の方法が用いられ、特に10ml/m²~100ml/m²の組成物塗布量の範囲が好適である。

【0111】支持体上に塗布された感光性組成物の乾燥は、通常加熱された空気によって行われる。加熱は30 $^{\circ}$ 0~200 $^{\circ}$ 0特に、 $^{\circ}$ 0~140 $^{\circ}$ 0の範囲が好適である。乾燥の温度は乾燥中一定に保たれる方法だけでなく段階的に上昇させる方法も実施し得る。

【0112】また、乾燥風は除湿することによって好結果が得られる場合もある。加熱された空気は、塗布面に対し0.1m/秒 $\sim$ 30m/秒、特に0.5m/秒 $\sim$ 20m/秒の割合で供給するのが好適である。

【0113】本発明により、乾燥工程おいて従来発生していた感光層の膜厚の不均一がなくなり印刷版としての性能が均一化されるとともに、極めて広い範囲の乾燥条\*

\*件下において均一な膜厚の感光層を塗布し得ることが可能となり、乾燥設備の簡略化をはかることができる。

【0114】更に本発明は、帯状の支持体を搬送し、有機溶剤に溶解あるいは分散した感光性組成物を連続的に塗布し、乾燥して得られた感光性平版印刷版において特にその効果が顕著に認められている。

### [0115]

【実施例】以下、本発明を実施例に基づいて、更に詳細に説明する。ただし、本発明はこれらの実施例によって 10 限定されるものではない。なお、実施例中の%は、重量 %を示すものである。

【0116】<フッ素系ポリウレタン型界面活性剤>表 -1に示した原料を所定の割合でそれぞれ用いて、本発 明で用いるポリウレタンを得た。

【0117】 【表1】

表 一

	フルオロ脂肪族 基成分	**リオシアパトレン 基成分	ジイソシア ネート成分	酸性水素原子置換基成分	数平均分子量
合成	パーフルオロオ クタンスルホン		2, 4-トリレン ジイソシア	2,2-ピス(ヒ ドロキシメチ	7000
例 1	酸ジエタノール アミド		ネート	ル) プロピオ ン酸	
	0.4 mol バーフルオロオ	0.3 mol ポリエチレン	1.0 mol	0.3 mol 2,2-ピス (ヒ	7500
2	クタンスルホン 酸ジエタノール	グリコール	ジイソシアネート	ドロキシメチル) プロピオ	1300
	アミド 0.7 mol	0.2 mol	1.0 mol	ン酸 0.1 mol	
3	パーフルオロオ クタンスルホン 酸ジエタノール	グリコール	2,4-トリレン ジイソシア ネート	3,5-ジヒドロ キシ安息香酸	12000
	アミド 0.45 mol	0.45 mol	1.0 mol	0.1 mol	
4	パーフルオロオクタンスルホン	ングリコール	ニルメタンジ		7900
	酸ジエタノール アミド 0.8 mol	-1000 0.1 mol	イソシアネート 1.0 mol	ル) プロピオ ン酸 0.1 mol	

# 表 - 1 (つづき)

	フルオロ脂肪族 基成分	アニオン性基成分	ジイソシア ネート成分	酸性水素原子 置換基成分	数平均 分子量
合成例 5	パーフルオロオ クタンスルホン 酸ジエタノール アミド	ドロキシメチ ル) プロピオ ン酸ナトリウ ム	ジイソシアネート	2,2-ピス(ヒ ドロキシメチ ル)プロピオ ン酸	5000
	0.5 mol	0.4 mol	1.0 mol	0.1 mol	

【0119】<フッ素系アクリル樹脂型界面活性剤>表 \* 【0120】 -2に示した原料を所定の割合でそれぞれ用いて、本発 【表3】 明で用いるアクリル樹脂を得た。 \*

表 - 2

	7川才口脂肪族基 成分	**リオシアパトレン 基成分	酸性水素原子置換基成分	数平均分子量
合	N-プチルパー	ポリ	メタクリル酸	9,000
成	フルオロオクタ	(オキシエチ		
例	ンスルホナミド	レン) アクリ		
	エチルアクリレ	レート		
	ート (注1)	(注2)		
6	70 wt%	20 wt%	10 wt%	
合	Nープチルパー	ポリ	メタクリル酸	16,000
成	フルオロオクタ	(オキシエチ		
例	ンスルホナミド	レン) アクリ		
	エチルアクリレ	レート		
	ート (注1)	(注2)		
7	35 wt%	60 ₩t%	5 wt%	
合	N-プチルバー	ポリ(オキシ	メタクリル酸	7, 000
成	フルオロオクタ	プロピレン)		ŕ
例	ンスルホナミド	アクリレート		
	エチルアクリレ	(注3)		
	ート (注1)			
8	50 wt%	30 wt%	20 wt%	

[0121]

【表4】

# 表 - 2 (つづき)

	7月は17脂肪族基 成分	ポリオキシアルキレン 基成分	酸性水素原子 置換基成分	数平均分子量
合	N-プチルパー	ポリ (オキシ	N- (p-ア	7, 000
成	フルオロオクタ	プロピレン)	ミノスルホニ	
例	ンスルホナミド	アクリレート	ルフェニル)	
İ	エチルアクリレ	(注3)	メタクリルア	
	ート (注1)		¥ 2	
9	70 wt%	20 wt%	10 wt%	

【0122】(注1)  $C_8F_{17}SO_2N$  ( $C_4H_9$ )  $CH_2$   $CH_2OCOCH=CH_2$ 

\* (注3) CH<sub>3</sub>O (C<sub>3</sub>H<sub>6</sub>O) <sub>20</sub>COCH=CH<sub>2</sub>

[0123]

(注2) CH<sub>3</sub>O (C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>O) <sub>20</sub>COCH=CH<sub>2</sub>

\* 【表5】

表 - 2 (つづき)

	7月40脂肪族基 成分	アニオン性基成分	酸性水素原子 置換基成分	数平均分子量
合	Nープチルパー	2ーアクリル	メタクリル酸	11,000
成	フルオロオクタ	アミドー2ー		
例	ンスルホナミド	メチルプロパ		
	エチルアクリレ	ンスルホン酸		
	ート (注1)	ナトリウム		
10	70 wt%	20 wt%	10 ₩t%	

## 【0124】合成例11

パーフルオロオクタンスルホン酸ジエタノールアミド 0.7mol、ポリエチレングリコール(分子量1000) 0.3mol、2,4ートリレンジイソシアネート1.0molから分子量7500のポリウレタンを得た。

【0125】合成例12

Nーブチルパーフルオロオクタンスルホンアミドエチル

アクリレート80重量部と、CH<sub>3</sub>O (C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>O)<sub>20</sub>C OCH=CH<sub>2</sub>20重量部とを共重合して分子量900 30 0のアクリル系樹脂を得た。

【0126】調製例

次いで、次の各感光性組成物をそれぞれ調製した。

[0127]

【表 6】

#### 麦

感光性組成物の塗布液	単位:g
1,2-ナフトキノンー2-ジアジドー5ースルホニルクロライドと ピロガロール アセトン樹脂とのエステルイヒ合物(注4)	0. 90
クレゾール・ホルムアルデヒド樹脂(注5)	2. 00
ピクトリアピュアブルーBOH (注6)	0.05
上記合成例1~12の各界面活性剤(固形分)	0. 015
メチルエチルケトン	15.0
メチルセロソルプアセテート	15.0

【0128】注4 米国特許第 3,635,709 号明細書 中、実施例1に記載されているもの。:最初にピロガロ ール50gを350gのアセトンに溶解し、それに縮合 20 脂を用いた組成物を使用した。 触媒としてのオキシ塩化リン5gを加えた。その溶液を 一晩室温で放置した後、その溶液は、攪拌されている水 中に滴下して加えられた。得られたタール状樹脂は少量 のアセトンに再度溶解された。固体を沈澱させるために その溶液は、大量の水中に注がれた。沈澱した固体は、 濾過により回収し、乾燥した。生成物 (ピロガロール・) アセトン樹脂)の融点は、200-215℃であった。 【0129】100gの1, 2-ナフトキノン-2-ジ アジドー5ースルホニルクロライドと、62gの上記生 成物 (ピロガロール・アセトン樹脂) とを、500gの 30 ジオキサンに溶解し、炭酸ナトリウムの10%水溶液 を、攪拌されている得られた溶液にゆっくりと加えた。 尚、この操作は30℃に溶液を維持しながら、その溶液 が完全に中和されれるまで行った。その付加が終了した 後、その系は30分間攪拌した。冷却の後、その溶液を 2500ミリリットルの水に加えて、固体を沈澱させ た。この沈澱は、濾過により回収し、乾燥した。得られ た生成物の融点は、250℃であった。

【0130】注5 メタ体60%、オルト体40%混合 クレゾールとホルムアルデヒドとから合成された樹脂。 重量平均分子量4000。

注6 保土谷化学工業(株)製の塩基性油溶性染料。

【0131】実施例1~10及び比較例1~2 実施例1~5では、それぞれ合成例1~5のポリウレタ ン樹脂を用いた組成物を、実施例6~10では、それぞ れ合成例6~10のアクリル樹脂を用いた組成物を使用 した。比較例1では合成例11のポリウレタン樹脂を用 いた組成物を、比較例2では、合成例12のアクリル樹

【0132】厚さ0.30mmのアルミニウム板を水酸化ナト リウム水溶液にて脱脂し、これを2%塩酸浴中で、電解 研磨処理して中心線平均粗さ(Ra)0.6μmの砂目板を 得た。ついで、20%硫酸浴中、電流密度2A/dm² で陽極酸化処理して、2.7g/m²の酸化皮膜を形成し、水 洗乾燥し、塗布工程に導いた。塗布工程においては、上 記表-3で調製した感光性組成物の塗布液がそれぞれ使 用された。

【0133】上記塗布液を支持体にロールコーターで低 速塗布し、100℃、3分間乾燥して感光性平版印刷版 を得た。この時の、乾燥塗膜量は $2.0g/m^2$  であ った。

【0134】得られた各感光性平版印刷版に画像フィル ムを通して露光後、大日本スクリーン(株)製自動現像 機 PD-912 、大日本インキ化学工業 (株) が販売するポ リクロームジャパン(株)製現像液PD-1(1:8)を用い、 30℃で12秒現像処理を行い、同社製ガム PF-2 を塗 布して印刷を行った。その結果を以下にまとめた。

【0135】疲労現像性-疲労現像液に対する現像性 40 全面露光したポジ型感光性平版印刷版〔ポリクロームジ ャパン(株) 製RP〕を現像液〔上記、PD-1 (1:8) 希 釈液〕で繰り返し現像し、母液1リットル当たり、4. Om<sup>2</sup>処理し、疲労現像液とした。この現像液を使用し て25℃における現像時間(sec)で比較した。

[0136]

【表7】

#### 丧 - 4

		用いた合成樹脂 (I)	疲労現像性 (sec)	<b>塗膜の均一性</b>	ピンホールの数
実施例	1	合成例 2	3 0	A	0
比較例	1	" 11	40~45	A	0
実施例	2	<b>"</b> 1	3 5	A	0
н	3	<b>"</b> 3	3 5	A	0
H	4	<i>n</i> 4	3 5	Α	0
N	5	<b>"</b> 5	3 5	Α	0
実施例	6	<b>"</b> 6	3 5	A	0
比較例	2	<b>712</b>	4 0	A	0
実施例	7	<i>"</i> 7	3 0	Α	0
Ħ	8	<i>"</i> 8	3 5	Α	0
Н	9	<b>"</b> 9	3 5	A	0
н	10	<b>"</b> 10	3 5	Α	0

【0137】表-4において、A~Dの5段階で評価して、Aに近い程結果が良好で、Dに近い程結果が不良であることを示す。尚、感光性組成物の塗布速度を2倍にして得た実施例1~5の感光性印刷版についても塗膜の均一性及びピンホール数を検討したが、いずれも波状の濃淡ムラはなく、全てについて「A」及びゼロ(0)の評価が得られた。ところが、感光性組成物の塗布速度を2倍にして得た実施例6~10の感光性印刷版については、塗膜の均一性及びピンホール数を検討したが、いずれも波状の濃淡ムラが発生していた。

【0138】実施例1及び比較例1からわかる通り、酸性水素原子を持つ置換基であるカルボキシル基を有するポリウレタン型フッ素系界面活性剤を用いた感光性組成物から得られた印刷版は、それを有していないポリウレタン型フッ素系界面活性剤を用いた感光性組成物から得た従来の印刷版に比べて、疲労現像液による現像時間が短くなっており、現像性がより良好であることがわかる。また、バット現像、促進試験ではヘドロが一部発生していた。

【0139】実施例6及び比較例2からわかる通り、酸性水素原子を持つ置換基であるカルボキシル基を有するアクリル型フッ素系界面活性剤を用いた感光性組成物から得られた印刷版は、それを有していないアクリル型フッ素系界面活性剤を用いた感光性組成物から得た従来の印刷版に比べて、疲労現像液による現像時間が短くなっており、現像性がより良好であることがわかる。また、バット現像、促進試験ではヘドロが一部発生していた。

【0140】また、疲労現像液による現像時間の短縮率は、酸性水素原子を持つ置換基であるカルボキシル基を有するアクリル型フッ素系界面活性剤を用いた感光性組成物から得られた印刷版よりも、酸性水素原子を持つ置換基であるカルボキシル基を有するポリウレタン型フッ素系界面活性剤を用いた感光性組成物から得られた印刷版のほうが大きい。

【0141】酸性水素原子を持つ置換基であるカルボキシル基を有するポリウレタン型フッ素系界面活性剤を用いた本発明の感光性組成物は、高速で塗布しても、低速で塗布した場合でも、濃淡ムラ等の膜厚の不均一が発生しないことがわかる。

【0142】本発明の感光性組成物から得られる印刷版は、従来の印刷版に比べて、感光層の膜厚の均一性が格段に向上しており、ピンホールの発生がなく、インキ着肉性も優れていることがわかる。

【0144】調製例

次の各感光性組成物をそれぞれ調製した。

[0145]

【表8】

#### 表 - 5

感光性組成物の塗布液	単位:g	
2 - ヒドロキシエチルメタクリレート共 <b>重</b> 合体 (特開昭50-118802号公報実施例 1 記載のもの)	1. 75	
p-ジアソ゚ジフェニルアミンとホルムアルデヒドとの縮合物の 2-メトキシー4-ヒドロキシー5ーベンゾイルベンゼンスルホン酸塩	0. 20	
オイルブルー#603 [オリエント化学工業 (株) 製〕	0.05	
上記合成例 1~10の各界面活性剤(固形分)	0.015	
メチルグリコール	28.0	
メチルセロソルプアセテート	20.0	

【0146】特開昭50-118802号公報実施例1記載の2 ーヒドロキシエチルメタクリレート共重合体 窒素気流下にジオキサン300gを100℃に加熱し、 そこに、2ーヒドロキシエチルメタクリレート150 g、アクリロニトリル60g、メチルメタクリレート7 9.5g、メタクリル酸10.5g及び過酸化ベンゾイル1.2gの混合液を2時間かかって滴下した。滴下終 了後15分後にジオキサン300gと過酸化ベンゾイル 0.3gを加えてそのまま4時間反応させた。反応終了 後、メタノールで希釈して水中に投じて共重合体を沈澱 させ、70℃で真空乾燥させた。この2ーヒドロキシエ チルメタクリレートの酸価は20であった。

# 【0147】 実施例11~20

実施例11~15では、それぞれ合成例1~5のポリウレタン樹脂を用いた組成物を、実施例16~20では、それぞれ合成例6~10のアクリル樹脂を用いた組成物を使用した。

【0148】実施例1において陽極酸化皮膜を設けた帯 状アルミニウム支持体を70℃の珪酸ナトリウム2.5%水 溶液中を30秒間通過させた後、水洗乾燥し、塗布工程に 導いた。塗布工程においては上記した各感光性組成物の 塗布液を使用した。

【0149】上記塗布液を前記帯状アルミニウムに連続的に40 g/m²の割合に塗布した後、80℃の熱風が供給されている乾燥ゾーンを1分間、100 ℃の熱風が供給されている乾燥ゾーンを1分間で通過させることによって乾

固し感光層を形成した。

20 【0150】ネガ型感光性平版印刷版" 〔ポリクロームジャパン(株)製RN〕を現像液〔大日本インキ化学工業(株)が販売するポリクロームジャパン(株)製NDー1の1:3希釈液〕で、繰り返し現像し、母液1リットル当たり15.0m²処理し、疲労現像液とした。この疲労現像液を使用して、25℃における現像時間を測定したところ、実施例11~20で得た印刷版のそれは、いずれも25~30secであった。

【0151】また、実施例11~20で得られた印刷版はピンホールの発生がなく、もやもやとしたムラが発生30 することもなく、均一な膜厚の感光層を得ることができた。しかも組成物の塗布速度を実施例11~20の2倍にして得た各々の印刷版の感光層はいずれもムラがなく、均一な膜厚であった。

【0152】乾燥後シート状に切断された感光性平版印刷版はネガ版の印刷版として、感度、再現性にすぐれ、これから得られた印刷版は耐刷性、画像強度などの均一な、すぐれたものであった。

#### [0153]

【発明の効果】本発明の感光性組成物は、界面活性剤と 40 して、フルオロ脂肪族基(a)と、ポリオキシアルキレン基(b)及び/又はアニオン性基(c)と、酸性水素原子をもつ置換基(d)を有する合成樹脂を用いるので、疲労現像液による現像時間がより短いという格別顕著な効果を奏する。 フロントページの続き

// C 0 8 F 290/06 MR S C 0 8 G 18/65 NE X 技術表示箇所